(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 26. April 2001 (26.04.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/28414 A2

(51) Internationale Patentklassifikation?: 5/0205 A61B 5/00.

(74) Anwalt: MÜNICH, Wilhelm: Kanzlei Münich und Kollegen, Wilhelm-Mayr-Strasse 11, 80689 München (DE).

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/DE00/03703

(81) Bestimmungsstaaten (national): JP, KR, US.

(22) Internationales Anmeldedatum:

20. Oktober 2000 (20.10.2000)

(84) Bestimmungsstaaten (regional): europäisches Patent (AT. BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

199 50 486.5

20. Oktober 1999 (20.10.1999) DE

Veröffentlicht:

— Ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts.

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): KAUFMANN-KIM, Yun-Oak [KR/DE]; Aplerbecker Mark Strasse 38, 44278 Dortmund (DE).

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): CHO, Ok-Kyung [KR/DE]; Im Rosengrund 6, 58239 Schwerte (DE).

(54) Title: DEVICE FOR CARRYING OUT THE NON-INVASIVE IN-VIVO DETERMINATION OF THE CONCENTRATION OF CONSTITUENTS IN THE BLOOD OR TISSUE OF A BODY AND FOR ESTABLISHING ADDITIONAL MEDICALLY RELEVANT QUANTITIES

(54) Bezeichnung: VORRICHTUNG ZUR NONINVASIVEN IN-VIVO BESTIMMUNG DER KONZENTRATION VON BESTANDTEILEN IM BLUT BZW. GEWEBE EINES KÖRPERS SOWIE ZUR ERMITTLUNG WEITERER MEDIZINISCH RELEVANTER GRÖSSEN

(57) Abstract: The invention relates to a device and method for carrying out the non-invasive in-vivo detection of interactions between a living body and a part of the sensor block of the inventive device, for carrying out the parallel or sequential determination of the concentration of one or more different constituents in a living body or in the tissue and blood thereof, in particular but not exclusively, glucose, and for establishing additional medically relevant quantities (e.g. pulse, blood circulation, oxygen saturation of the blood, pH value, temperature, etc.) at individual suitable points on the body. All measurement data is recorded in a temporal process, digitized, and is mathematically converted in an appropriate manner. The results are associated with the concentration values of the blood constituents to be analyzed by using an empirical calibration function. In addition, the device contains means for wirelessly transmitting the measurement data and/or the evaluation results to a medical central station.

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft eine Vorrichtung und ein Verfahren zur noninvasiven in-vivo Erfassung von Wechselwirkungen zwischen einem lebenden Körper und einem Teil des Sensorenblocks der erfindungsgemäßen Vorrichtung, zur parallelen bzw. sequentiellen Bestimmung der Konzentration eines oder mehrerer verschiedener Bestandteile in einem lebenden Körper bzw. in dessen Gewebe und Blut, insbesondere, aber nicht ausschließlich Glucose, sowie weiterer medizinisch relevanter Größen (z.B. Puls, Durchblutung, Sauerstoffsättigung des Blutes, pH-Wert, Temperatur, etc.) an einer einzelnen geeigneten Körperstelle. Alle Meßdaten werden in ihrem zeitlichen Verlauf erfaßt, digitalisiert und geeignet mathematisch umgeformt. Die Ergebnisse werden mittels einer empirischen Kalibrationsfunktion den Konzentrationswerten der zu analysierenden Blutbestandteile zugeordnet. Außerdem enthält die Vorrichtung Mittel zur drahtlosen Übertragung der Meßdaten und/oder der Auswertungsergebnisse an eine medizinische Zentralstation.

42

0 01/28414

Vorrichtung zur noninvasiven in-vivo Bestimmung der Konzentration von Bestandteilen im Blut bzw. Gewebe eines Körpers sowie zur Ermittlung weiterer medizinisch relevanter Größen

5 Technisches Gebiet

Die Erfindung betrifft eine Vorrichtung und ein Verfahren zur noninvasiven in-vivo Erfassung von Wechselwirkungen zwischen einem lebenden Körper und einem Teil des Sensorenblocks der erfindungsgemäßen Vorrichtung, zur parallelen bzw. sequentiellen Bestimmung der Konzentration eines oder mehrerer verschiedener Bestandteile in einem lebenden Körper bzw. in dessen Gewebe und Blut, insbesondere, aber nicht ausschließlich Glucose, sowie weiterer medizinisch relevanter Größen (z.B. Puls, Durchblutung, Sauerstoffsättigung des Blutes, pH-Wert, Temperatur, etc.) an einer einzelnen geeigneten Körperstelle, wobei die physikalischen Eigenschaften des Sensorenblocks bzw. dessen an der Wechselwirkung beteiligten Teils bekannt sind.

Beschreibung

Grundlagen

10

15

20

25

30

Die Kenntnis über die Konzentration verschiedener Blutbestandteile und weiterer physiologischer Größen, wie Puls, Durchblutung, Sauerstoffsättigung des Bluts, pH-Wert, Temperatur, etc. sowie deren Verhältnisse zueinander lassen wesentliche Schlüsse auf den Gesundheitszustand zu. Daher spielt die Blutanalyse im medizinischen Alltag eine große Rolle. Da Blutanalysen aber zur Zeit immer invasiv, d.h. es muß eine Blutprobe entnommen werden, und teuer sind, werden solche Untersuchungen in der Regel nicht als häufige (z.B. tägliche oder wöchentliche) routinemäßige Prophylaxe durchgeführt, sondern in wesentlich größeren Zeitabständen und bei begründetem Verdacht auf eine schwerwiegende Erkrankung. Im Zusammenhang mit der Blutanalyse gelten folgende Komponenten als wesentlich: Albumin, BUN (blood ureanitrogen = Harnstoff-Stickstoff), Bicarbonat, Gesamtbilirubin, Blei, Cadmium, Calcium, Chlorid, Cholesterin (gesamt und LDH-), CPK (Creatinghosphokinase), Creatinin, Eisen, Fettsäuren,

10

15

20

Fructose, Galactose, Glucose, Glycerin, Hāmoglobin, Harnsaure, Harnstoff, Insulin, Kalium, Kupfer, Lactat, β-Lipoproteide, Lithium, Magnesium, Natrium, alkalische Phosphatase, Phosphatide, anorganischer Phosphor, Phospholipid, Gesamtprotein, SGOT (Serum-Glutamat-oxalacetat-transaminase), SGPT (Serum-Glutamat-pyruvat-transaminase), Thyroxin, Triglyceride und weitere Kenngrößen wie z.B. pH-Wert, Hamatokrit-Wert, Partialdruck von Blutgasen wie z.B. Kohlenstoffdloxid und Sauerstoff (pCO2 und pO2). Sauerstoffsättigung des Hämoglobins, etc. Für viele Menschen ist alleine schon die Tatsache, daß ihnen Blut abgenommen wird eine unangenehme Erfahrung, die nach Möglichkeit gemieden wird. Eine noninvasive in-vivo Bestimmung wenigstens einiger dieser Größen, z.B. (Albumin, BUN, Gesamtbilirubin, Calcium, Chlorid, Cholesterin (gesamt und LDH-), Ethanol, Glucose, Creatinin, Hamoglobin, Hamstoff und -säure, Insulin, Kalium, Magnesium, Natrium, Phosphor sowie pH-Wert, Hämatokrit-Wert, der Partialdruck der Blutgase Kohlenstoffdioxid und Sauerstoff (pCO2, pO2) und die Sauerstoffsättigung des Hämoglobins), würde einen deutlich verbesserten Informationsstand über den Gesundheitszustand erlauben und nicht nur eine bessere Früherkennung von akuten Erkrankungen erlauben, sondern auch bereits im Vorfeld einer Erkrankung eine entsprechende Vorsorge ermöglichen. Überdies ist eine effektive und effiziente Gesundheitsvorsorge auch auf lange Sicht noch immer die kostengünstigste Form der Gesundheitspflege.

Bestandteile des Bluts lassen sich durch verschiedene physikalische Eigenschaften charakterisieren, die noninvasiv meßbar sind:

- Jede Komponente besitzt ein eigenes Absorptionsspektrum, das von verschiedenen Molekülzuständen geprägt lst (z.B. von Vibrations- bzw. Kombinationsschwingungen), die sich als Absorptionslinien der Hauptschwingung und entsprechender Oberschwingungen in einem ansonsten kontinuierlichen elektromagnetischen Spektrum (z.B. eines schwarzen Strahlers) niederschlagen. Dabei können zwei Effekte genutzt werden: einerseits die Absorption der durch die Temperatur gegebenen Strahlung tieferer Gewebeschichten und andererseits die Absorption bei der Reflexion eingestrahlter Strahlung bestimmter Wellenlängen.
 - Jede Komponente besitzt ein eigenes Emissionsspektrum, das mit entsprechenden Detektoren bestimmt werden kann.

- Einige Komponenten weisen eine optische Aktivität auf und drehen die Polarisationsebene von Strahlung geeigneter Wellenlängen (d.h. solche, die bis
 zu der betreffenden Komponente vordringen kann, z.B. im nahen infrarot) in
 charakteristischer Weise.
- Die Reaktion des K\u00f6rpers auf zu- bzw. abgef\u00fchrte W\u00e4rmemengen kann durch einige Komponenten beeinflu\u00e4t werden. Insbesondere k\u00f6nnen durch gezielte Ver\u00e4nderung des nat\u00fcrlichen Temperaturgradienten im K\u00f6rper (von Au\u00dcen nach Innen) die temperaturabh\u00e4ngigen Emissionseigenschaften von Gewebeschichten gezielt ver\u00e4ndert werden.

15

20

25

30

Aus diesen physikalischen Eigenschaften ergeben sich komplexe Signale. Diese können mittels geeigneter physikalischer Verfahren bestimmt und durch zweckdienliche mathematische Bearbeitung untereinander kombiniert und miteinander in Beziehung gesetzt werden. Die daraus resultierenden Parameter können mittels empirisch gewonnener Funktionen Konzentrationswerten der zu untersuchenden Komponenten zugeordnet werden.

Stand der Technik

Dokument 1 (Patentschrift US 5,795,305) beschreibt ein Verfahren und eine Vorrichtung zur noninvasiven Bestimmung der Glucosekonzentration in Teilen des menschlichen Körpers. Dabei ist die Vorrichtung gleichermaßen dazu geeignet, sowohl die Temperatur des menschlichen Körpers (Oberflächentemperatur, Temperatur in Schichten unmittelbar unter der Oberfläche, Temperatur in Körperhöhlen bzw. Temperaturgradienten in Richtung auf das Körperinnere) mit hoher Genauigkeit und Richtigkeit zu bestimmen, als auch thermische Ausstrahlung zu detektieren und in Form einer einzelnen Meßgröße auszugeben. Die Autoren führen aus, daß Genauigkeit und Richtigkeit dabei diejenige herkömmlicher Geräte übertreffen. Die Messungen erfolgen mit hoher räumlicher und zeitlicher Auflösung. Die Meßwerte der Körpertemperatur und der an bestimmten geeigneten Körperstellen gemessenen Wärme bzw. Wärmemenge wird dann mittels einer geeigneten Funktion mit der Konzentration der Glucose im menschlichen Blut korreliert.

Dokument 2 (Patentschrift US 5,924,996) beschreibt eine elektronische Vorrich-

.5

:4 。

10

tung zur Erfassung von Wechselwirkungen, die zwischen dem menschlichen Körper und der elektronischen Vorrichtung selbst stattfinden und mittels einer Korrelation eine noninvasive Ermittlung der Glucosekonzentration im menschlichen Blut gestatten. Die Meßmethode beruht auf der Erkenntnis, daß eine hohe Korrelation zwischen zirkadianen Schwankungen der Glucosekonzentration des menschlichen Blutes und der zirkadianen Periodik der an bestimmten geeigneten Punkten gemessenen Körpertemperatur besteht, wobei dieser Effekt erst erkennbar zu Tage tritt, wenn die Wärmeemissionen dieser Körperstellen in ihrem zeitlichen Verlauf äußerst genau bekannt sind. Weiterhin ist es notwendig, die ihrem Ursprung und ihrem Entstehungsort nach verschiedenen Prozesse der Wärmeerzeugung als unterschiedliche Wärmequellen aufzufassen und ihrem Wärmespektrum nach zu identifizieren und zu lokalisieren. Dabei finden unter anderem geeignete Sensoren, Filter bzw. Linsen etc. Anwendung.

Puls, Durchblutung und Sauerstoffsättigung des Bluts lassen sich mit herkömmlichen Pulsoximetern bestimmen. Beispiele für solche Verfahren liefern US 5820550, US 5595176, US 5503148 und US 5353791. Die meisten dieser Geräte sind für den stationären oder ambulanten Einsatz konzipiert. Die Sauerstoffsättigung in arteriellem Blut wird dadurch bestimmt, daß Licht mindestens zweier (bei nicht pulsabhängigen Oximetern dreier) Wellenlängen - meist im sichtbaren bzw. infraroten Spektralbereich - auf eine geeignete Körperstelle gerichtet wird, wobel die reflektierte oder transmittierte Strahlung von einem Photodetektor aufgefangen und von einer elektronischen Auswerteeinheit weiterverarbeitet wird. Bei diesem Verfahren kann außerdem der Puls als periodische Veränderung der Meßsignale abgeleitet werden.

Eine Integration der genannten Techniken innerhalb eines kompakten Sensorenblocks zur Bestimmung der Konzentration von Blutbestandteilen ist bisher jedoch noch nicht vorgeschlagen worden.

Die in Dokument 1 bzw. Dokument 2 genannten Methoden zur Glucosebestimmung gestatten zwar bereits eine Zuordnung der Meßwerte zur Blutglucosekonzentration, bedürfen aber einerseits einer Erweiterung auf weitere Blut- bzw.

WO 01/28414 PCT/DE00/03703

5

Gewebebestandteile und andererseits müssen noch Verbesserungen hinsichtlich bestimmter Querempfindlichkeiten zu anderen Parametern erfolgen.

Neben der Glucose sollen zunächst in erster Linie,

5 • Albumin • Arsen • Gesamtbilirubin • Blei • Cadmium

Calcium - Chlorid - Gesamtcholesterin - LDH-Cholesterin - Creatinin

Ethanol
 Hamoglobin
 Harnsäure
 Hamstoff
 Insulin

Kalium
 Magnesium
 Natrium
 Ges. Protein

sowie die Parameter Durchblutung, pH-Wert, Hāmatokrit-Wert, der Partialdruck cer Blutgase Kohlenstoffdioxid und Sauerstoff (pCO₂, pO₂) und die Sauerstoffsättigung des Hāmoglobins bestimmt werden, wobei diese Liste durch eine erweiterte Auswertung später weiter ausgebaut werden kann

Außerdem sollte die Zuverlässigkeit der genannten Methoden weiter erhöht werden. Es ist wünschenswert, mögliche Störeinflüsse zu eliminieren. Umfangreiche Studien der Erfinder haben ergeben, daß sinnvollerweise Einflüsse von Parametern wie Hautbeschaffenhelt bzw. Hautfarbe auf das Meßergebnis minimiert werden sollten sowie physiologische Parameter wie z.B. die Durchblutung des Gewebes, der pH-Wert, etc. und gegebenenfalls auch der Puls in geeigneter Weise berücksichtigt werden müssen. Die Bestimmung der genannten Parameter geschieht durch Erfassung geeigneter weiterer Meßgrößen, wobei es von vorrangiger Bedeutung ist, daß die Bestimmung dieser weiteren Meßgrößen unmittelbar an der gleichen Stelle erfolgt wie die Erfassung der zuvor genannten Meßgrößen. Messungen an anderen Körperstellen, auch wenn sie nur einige Zentimeter entfernt stattfinden, führen nicht zu befriedigenden Ergebnissen, da z.B. Zusammensetzung und Dicke des Gewebes nicht homogen sind, und auch die Beschaffenheit der Haut variiert. Meßwerte von anderer Stelle können daher nicht ohne Weiteres auf den Meßort für die Konzentrationsbestimmung der zu untersuchenden Blutbestandteile übertragen werden.

30

10

15

20

25

Ein weiteres Ziel sowohl der Diagnose und Behandlung von Krankheiten, als auch der Gesundheitsvorsorge ist eine häufige, im Idealfall (quasi) kontinuierliche Überwachung des Gesundheitszustands. Die Kenntnis über bestimmte Blutbestandteile und andere medizinisch relevante Größen ist dabei von großem In-

teresse. Ein effektives und effizientes Gesundheltsüberwachungssystem müßte neben einer noninvasiven in-vivo Messung wenigstens einiger der eingangs genannten Blut- bzw. Gewebebestandteile und medizinisch relevanten physiologischen Größen auch eine drahtlose telemetrische Übermittlung dieser Daten an ein Gesundheitszentrum umfassen. Das Gesundheitszentrum wertet die eingehenden Daten weiter aus und verständigt bei Auftreten bestimmter Anzeichen, die auf eine Erkrankung hindeuten, sowohl den Patienten als auch den zuständigen Arzt (z.B. Hausarzt) zur welteren Diagnose. Eine echte Ferndiagnose ist das Fernziel dieser Entwicklung.

10

15

20

5

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, eine mobile Vorrichtung zur noninvasiven in-vivo Bestimmung sowohl der Konzentration verschiedener Blutbestandteile als auch der Ermittlung weiterer medizinisch relevanter Größen bereitzustellen, die sowohl über eine kompakten Sensorenblock verfügt, der es sowohl ermöglicht, die relevanten Meßwerte an einer einzigen, eng begrenzten Körperstelle aufzunehmen, als auch die Meßwerte, gegebenenfalls nach Anwendung geeigneter mathematischer Prozeduren, mittels einer oder mehrerer empirischer Kalibrationsfunktion(en) der aktuellen Konzentration der untersuchten Bestandteile des Bluts oder, falls gewünscht, des Gewebes zuzuordnen. Erfindungsgemäß werden dabei verschiedene Meßmethoden derart miteinander kombiniert, daß eine Eliminierung störender Einflüsse und eine Bestimmung der Konzentration von Blut- bzw. Gewebestandteilen sowie der Durchblutung. Sauerstoffsättigung des Bluts bzw. Gewebes an einem bestimmten Punkt des Körpers erfolgen kann.

25

Weiterhin liegt der Erfindung die Aufgabe zugrunde, eine drahtlose Übertragung der Meßdaten und/oder der Auswertungsergebnisse an eine medizinische Zentralstation zu ermöglichen.

30 Darstellung der Erfindung

Die Erfindung basiert auf einer Erkenntnis, die nach Auswertung von Untersuchungen an vielen hundert Probanden gewonnen wurde. Demnach existieren bestimmte Beziehungen zwischen physikalisch meßbaren Größen wie Strahlung, Wärmeleitung etc. bezlehungsweise deren Ableitungen sowie weiteren physika-

WO 01/28414 PCT/DE00/03703

7

Ilsch meßbaren Faktoren, die nach geeigneter mathematischer Bearbeitung charakteristisch für die Konzentration verschiedener Blutbestandteile im lebenden menschlichen Körper sind.

Der Aufgabenstellung entsprechend ermöglicht die erfindungsgemäße Vorrich-5 tung bzw. das erfindungsgemäße Verfahren, die noninvasive in-vivo Bestimmung sowohl der Konzentration verschiedener Blutbestandteile als auch der Ermittlung weiterer medizinisch relevanter Größen. Die erfindungsgemäße Vorrichtung ist mobil und verfügt über eine kompakten Sensorenblock, der es ermöglicht, sowohl alle relevanten Meßwerte an einer einzigen, eng begrenzten Körperstelle 10 aufzunehmen. Weiterhin ermöglicht die erlindungsgemäße Vorrichtung, die Meßwerte, nach Anwendung geeigneter mathematischer Prozeduren, mittels einer oder mehrerer empirischer Kalibrationsfunktion(en) der aktuellen Konzentration der untersuchten Bestandteile des Bluts oder, falls gewünscht, des Gewebes zuzuordnen. Erfindungsgemäß werden dabei verschiedene Meßmethoden bzw. 15 cleren Ergebnisse derart miteinander kombiniert, daß eine Eliminierung störender Einflüsse und eine Bestimmung der Konzentration der genannten Bestandteile sowie der genannten medizinisch relevanten Größen im Blut bzw. Gewebe an einem bestimmten Punkt des Körpers erfolgen kann. Die Kombination hinsicht-Ech der Ergebnisse erfolgt beispielsweise mittels dem Fachmann geläufiger ma-20 thematischer bzw. statistischer Methoden.

Haut, die thermischen Eigenschaften des Gewebes, als auch die Absorptionsund Emissionscharakteristik der Blut- bzw. Gewebebestandteile mittels empirischer Verfahren, dem verschiedene Meßwerte zu Grunde liegen, zur Konzentrationsbestimmung genutzt. Zusätzlich kann gegebenenfalls die optische Aktivität der Blut- bzw. Gewebebestandteile in die Auswertung mit eingehen. Vom lebenden Körper auf den Sensorenblock treffende Strahlung wird frequenzdispersiv (nach der Wellenlänge) und/oder energiedispersiv (nach Quanten) detektiert und ausgewertet.

Die Beschaffenheit der Haut bzw. des Gewebes (z.B. Vorhandensein und Art von Homhaut. Narben, Veränderungen durch Ablagerungen, etc.) sowie die Hautfar-

25

10

15

be lassen sich durch geeignete optische Verfahren bestimmen. Dies kann beispielsweise durch Beleuchtung in verschiedenen Spektralbereichen (sichtbares Licht bzw. infrarot oder ultraviolett), z.B. mittels geeigneter LEDs ("Light Emitting Diode*), Laserdloden und/oder anderer Quellen zur Emission elektromagnetischer Strahlung (gegebenenfalls mittels geeigneter Vorrichtungen polarisiert) erfolgen. Dabei wird die Reflexion an der Oberfläche bzw. tieferen Schichten des Gewebes sowie gestreute und/oder absorbierte und gegebenenfalls später wieder emittierte und/oder in ihrer Polarisation veränderter Strahlung mittels geeigneter Detektoren registriert und mittels einer Elektronik unter Verwendung mathematischer Beziehungen ausgewertet. Als Detektoren dienen beispielsweise Fotodioden, Thermopiles, Fotoelemente, Biosensoren, etc. Zusätzliche optische Hilfsmittel wie geeignete Linsen, Polarisations- oder andere Filter, etc. können außerdem zusammen mit den Strahlungsquellen und/oder Detektoren verwendel werden. Durchblutung, Sauerstoffsättigung und gegebenenfalls der Puls lassen sich beispielsweise mittels optischer Verfahren bestimmen, die gegebenenfalls ganz oder teilweise die genannten optischen Verfahren nutzen können oder zusätzliche eigene Strahlungsquellen und/oder Detektoren besitzen.

Weiterhin verfügt die erfindungsgemäße Vorrichtung über Mittel zur drahtlosen Übertragung der Meßdaten und/oder der Auswertungsergebnisse an eine medizinische Zentralstation. Diese Übertragung kann entweder direkt, beispielsweise per Funk erfolgen oder indirekt über eine Relaisstation. Bei Verwendung einer Relaisstation kann z.B. auch die Auswerteeinheit in der Relaisstation untergebracht sein, während der Sensorenblock mittels dem Fachmann bekannter Kommunikationsmittel (z.B. Transponder oder Transceiver) die Meßdaten an die Relaisstation überträgt. Auf diese Weise die Größe der Meßvorrichtung weiter reduziert.

Bestandteile des Sensorenblocks

Der Sensorenblock besteht aus einer kompakten Halterung für mindestens eine, bevorzugt aber mehrere Strahlungsquellen (z.B. LEDs und/oder Laserdioden) und mehrere Detektoren, z.B. Fotodioden, Thermopiles, Biosensoren, NTCs ("Negative Temperature Coefficient", sog. Heißleiter), PTCs ("Positive Temperature Coefficient", sog. Kaltleiter), Widerstandsthermometer oder andere ge-

eignete Bauelemente ggf. auch in Form von Arrays. Die unmittelbar Strahlung an den zu untersuchenden lebenden Körper emittierenden und/oder von diesem aufnehmenden Elemente des Sensorenblocks können optische Fasem sein. Zur Emission bestimmte Strahlung bestimmter Wellenlänge(n) kann von außerhalb des eigentlichen Sensorenblocks durch Einkoppelung bereit gestellt werden. Ebenso kann zur Detektion eine Auskoppelung von Strahlung empfangener Wellenlängen zu geeigneten Detektoren außerhalb des eigentlichen Sensorenblocks erfolgen. Die optischen Fasern können zu mehreren gebündelt sein.

Weiterhin umfaßt der Sensorenblock ein Kontaktteil für den direkten Kontakt des Sensorenblocks mit dem lebenden Körper der zusätzlich einen Abstandshalter ("Spacer") beinhaltet, der dafür sorgt, daß neben dem direkten Kontakt ein definierter Abstand geschaffen wird, der Energieübertragungen in Form von elektromagnetischer Strahlung im sichtbaren bzw. infraroten oder ultravioletten Spektralbereich ermöglicht und deren Bestimmung erlaubt.

Der an der Wechselwirkung unmittelbar beteiligte Teil des Sensorenblocks (Kontaktteil, Abstandshalter, d.h. "Spacer", bzw. Detektoren) ist aufgrund seiner Temperatur selbst ebenfalls als thermische Strahlungsquelle anzusehen. Darüber hinaus kann der Sensorenblock mit geeigneten Filtern, Linsen oder anderen optischen Bauelementen bestückt sein, die ggf. teilweise oder ausschließlich im infraroten Spektralbereich wirken. Außerdem findet ein Nettoenerglefluß zwischen dem Sensorenblock und dem lebenden Körper statt, bei dem durch Wärmeleitung eine bestimmte Wärmemenge übertragen wird.

25

20

Weitere Bestandteile der Vorrichtung

Die Vorrichtung enthält außer dem Sensorenblock

- ggf. Strahlungsquellen und Detektoren (sofern wie oben beschrieben optische Fasern, ggf. zu mehreren gebündelt, verwendet werden).
- zusätzliche Detektoren zur Bestimmung der Umgebungsbedingungen bzw.
 von Störeinflüssen (z.B. NTCs, PTCs, Widerstandsthermometer, kapazitive
 Sensoren für die Luftfeuchtigkeit, piezoresistive Sensoren für Luftdruck, Antennen für elektromagnetische Störungen, gängige Bewegungsmelder, Sen-

- soren zur Kontaktmessung zwischen dem Körper und dem Sensorenblock oder andere),
- eine elektronische Auswerteeinheit zur Auswertung der Meßdaten und zur Steuerung der Sensoren (z.B. einen oder mehrere Mikrokontroller, Mikroprozessor(en) oder ähnliches),
- geeignete AD-Wandler zur Umformung analoger Meßsignale in digitale Daten (entweder unmittelbar mit dem Sensorenblock und/oder mit der Auswerteeinheit verbunden),
- ggf. weitere Bauelemente bzw. Baugruppen (z.B. Speichermedien ROM, RAM, EPROM, Interface, Flash-Cards, etc.).
 - Außerdem enthält die Vorrichtung Mittel zur Übertragung der Auswertungsergebnisse und/oder einiger bzw. aller Meßdaten der an eine medizinische Zentralstation (z.B. eine Datenübertragungseinheit oder ein Anschluß für ein Fremdgerät zur Datenübertragung, z.B. ein mobiles Telefon (Handy).
- ggf. eine externe Relaisstation (Relais). Die erfindungsgemäße Vorrichtung besteht in diesem Fall aus zwei verschiedenen Teilvorrichtungen (einer Meßeinheit mit Sensorenblock und ggf. Auswerteeinheit, etc. sowie dem Relais), die in zwei getrennten Gehäusen untergebracht sind. In diesem Fall sind die Mittel zur Übertragung der Daten auf eine Nah- und eine Fernübertragungseinheit aufgeteilt, wobei die Nahübertragungseinheit in jedem Fall mit dem Sensorenblock verbunden ist (ggf. Ist die Auswerteeinheit dazwischen geschaltet). Die Fernübertragungseinheit ist dann gemeinsam mit dem Empfänger für die Nahübertragung in der externen Relaisstation (Relais) untergebracht.
- Weiterhin sind entsprechende Gehäuse und
 - mindestens eine Energieversorgung (z.B. Batterien, Akkus, etc.) vorhanden.

Anwendung

Die Meßeinheit wird mit dem Kontaktteil des Sensorenblocks mit einer geeigneten Körperstelle, beispielsweise einem Finger. Unterarm oder dem Abdomen, in Kontakt gebracht. Die Kontaktaufnahme mit dem lebenden Körper wird automatisch erkannt und eingebaute Mikroprozessor(en) oder Mikrokontroller steuern die Emissionen des Sensorenblocks, regeln die Detektoren des Sensorenblocks, registrieren die Detektorsignale, die zuvor von einem oder mehreren geeigneten AD-Wandler(n) umgeformt wurden und werten sie mathematisch bzw. elektronisch aus.

10

5

Idealerweise ist der Sensorenblock bzw. die gesamte Meßeinheit klein und unauffällig gestaltet und hat belspielsweise Form und Größe einer Armbanduhr, wobei die normalen Uhr-, bzw. Datumsfunktionen ebenfalls erfüllt werden.

15 Aktivitäten des Sensorenblocks

- Der Sensorenblock emittiert elektromagnetische Strahlung (ggf. auch polarisiert) im sichtbaren, ultravioletten und/oder infraroten Spektralbereich. Die Emissionen k\u00f6nnen hinsichtlich ihrer Wellenl\u00e4ngen und ihrer Intensit\u00e4t zeitlich gezielt vanieren und insbesondere gepulst bzw. moduliert sein.
- Der Sensorenblock überträgt positiv oder negativ Wärmemengen durch Wärmeleitung auf den lebenden Körper (positiv: Nettowärmefluß vom Sensorenblock zum lebenden Körper, negativ: Nettowärmefluß vom lebenden Körper zum Sensorenblock). Der Nettofluß kann in seiner Intensität und seiner Richtung (Vorzeichen) zeitlich (ggf. gezielt) variieren.
- Der Sensorenblock mißt mittels geeigneter Detektoren die Aktivitäten des lebenden K\u00f6rpers in ihrem zeitlichen Verlauf.

Aktivitäten des lebenden Körpers

- Der lebende K\u00f6rper emittiert elektromagnetische Strahlung im infraroten
 Spektralbereich. Die Emissionen k\u00f6nnen ggf. variieren (Puls, circadiane Rhythmik, etc.). In dieser Strahlung sind unter anderem Absorptions- bzw.
 Emissionsspektren der Blut- und Gewebebestandteile enthalten.
 - Der K\u00f6rper \u00fcbertr\u00e4gt positiv oder negativ W\u00e4rmemengen durch W\u00e4rmeleitung auf den lebenden K\u00f6rper (positiv: Nettow\u00e4rmeflu\u00df vom lebenden K\u00f6rper

zum Sensorenblock, negativ: Nettowärmefluß vom Sensorenblock zum lebenden Körper). Der Nettofluß kann in seiner Intensität und seiner Richtung (Vorzeichen) zeitlich (ggf. gezielt) variieren.

Vom lebenden K\u00f6rper werden die vom Sensorenblock emittierten elektromagnetischen Signale gem\u00e4\u00e4 der Natur der Blut- bzw. Gewebebestandteile reflektiert bzw. gestreut, wobei ein gewisser Teil durch Absorption verloren geht und der reflektierte bzw. gestreute Anteil ggf. charakteristisch ver\u00e4ndert ist, z.B. durch die erw\u00e4hnte Absorption und/oder durch optlsche Aktivit\u00e4t (Drehung der Polarisationsebene).

10

5

...

Mögliche Störelnflüsse und deren Eliminierung

Grundsätzliche Störungsquellen sind:

- Umwelteinflüsse (z.B. Umgebungstemperatur, Luftdruck, elektromagnetische Strahlung, Bewegung, etc.)
- Hautbeschaffenheit (z.B. Hautfarbe, Rauhigkeit der Haut, etc.)
 - Gewebebeschaffenheit (z.B. Durchblutung)
 - Überlagerungen der Meßsignale (z.B. durch andere Bestandteile des Bluts)

Die ersten beiden Störungsquellen lassen sich durch geeignete Messungen (z.B. Temperatur- bzw. Druckmessung, Antennen, gängige Bewegungs- bzw. Erschütterungssensoren, Bestimmung optischer Eigenschaften durch Reflexionsmessungen, etc.) in die Auswertung mit einbeziehen und beseitigen. Die letzten beiden Effekte treten unter anderem bei verschiedenen Wellenlängen in unterschiedlicher Ausprägung auf. Sie können durch entsprechende Messungen erfaßt und mittels empirischer Kompensationsfunktionen eliminiert werden.

Auswertung der Meßwerte des Sensorenblocks

Alle beschriebenen Wechselwirkungen werden in ihrem zeitlichen Verlauf erfaßt, wobei sowohl zeitliche Änderungen der Aktivitäten des lebenden Körpers, als auch die Daten von ggf. vorgegebenen zeitlichen (z.B. Änderungen der Intensität) und/oder qualitativen (z.B. Aktivieren/Deaktivieren oder Wechseln von Wellenlängen) Änderungen der Aktivitäten des Sensorenblocks sowie ggf. Veränderungen der Meßbedingungen durch Umwelteinflüsse (z.B. Raumtemperatur) oder Veränderungen im Meßsystem selbst (z.B. Temperaturdrift) erfaßt werden.

WO 01/28414 PCT/DE00/03703

13

Die Meßwerte werden mittels geeigneter hochauflösender AD-Wandler digitalisiert und sowohl einzeln, als auch in ihrem zeitlichen Verlauf (ggf. auch durch Bildung zeitlicher Ableitungen erster bzw. höherer Ordnung) mathematisch geeignet miteinander kombiniert und/oder zueinander in Beziehung gesetzt, beispielsweise durch Bildung von Differenzen, Quotienten, Ableitungen, Integralen sowie durch Anwendung mathematischer Transformationen (z.B. Fouriertransformation) und/oder anderen dem Fachmann zugänglichen und bekannten Methoden. Auf diese Weise werden ein oder mehrere Größen ermittelt, die einzeln oder partiell mittels einer empirischen Kalibrationsfunktion den Konzentrationswerten der zu analysierenden Blutbestandteile zugeordnet werden; ggf. können auch mehrere empirische Kalibrationsfunktionen für verschiedene Größen verwendet werden (z.B. bei gleichzeitiger Konzentrationsbestimmung mehrerer verschiedener Blutbestandteile, s.u.). Die empirischen Kalibrationsfunktion(en) werden zuvor durch invasive Vergleichsmessungen der zu untersuchenden Blutbestandteile gewonnen und in der Vorrichtung gespeichert.

Zur Ermittlung der empirischen Kalibrationsfunktion(en) werden uni- und/oder multivariate ein- bzw. mehrdimensionale statistische Methoden herangezogen, wie sie einem Fachmann auf diesem Gebiet zur Ermittlung von Zusammenhängen zwischen Meßwerten und analytischen Größen bekannt sind (beispielsweise - aber nicht ausschließlich - Korrelation, Regression, Varianz-, Eigenvektor-, Hauptkomponenten-, Diskriminanz-, Faktoren-, und/oder Clusteranalysen; insbesondere kann auch die statistische Technik neuronaler Netze zu Bestimmung von Zusammenhängen verwendet werden).

Sowohl die mathematischen Beziehungen zur Ermittlung der besagten Größen, als auch die empirische Kalibrationsfunktion können ggf. für die jeweils zu untersuchenden Bestandteile des Blutes unterschiedlich sein (s.o.). Dann erhält man mehrere verschiedene Kalibrationsfunktionen, im allgemeinen jeweils eine für jeden zu untersuchenden Bestandteil. Außerdem kann die Konfiguration der Strahlungsquellen bzw. Detektoren im Sensorenblock nach ihrer Anordnung und ihrem Emissions- bzw. Detektionsverhalten für verschiedene Anwendungsgebiete (d.h. verschiedene zu untersuchende Bestandteile oder Gruppen von Be-

5

10

15

20

25

standteilen des Bluts oder Gewebes) unterschiedlich ausfallen. Dies kann beispielsweise durch unterschiedliche Festkonfigurationen bei verschiedenen Gerätetypen bzw. durch veränderbare Konfigurationen an einem Gerät (z.B. veränderbare Wellenlängen bei Dioden, etc.) geschehen. Insbesondere können unterschiedliche Hilfselemente (z.B. Filter, Linsen, etc.) verwendet werden.

Für die Ermittlung und Auswertung der besagten weiteren medizinischen relevanten Größen gilt das bisher erwähnte Prozedere entsprechend. Nach Ermittlung der Kalibrationsfunktion(en) können diese in der erfindungsgemäßen Vorrichtung elektronisch, magnetisch, magnetooptisch oder in anderweitig geeigneter Weise gespeichert werden und ermöglichen so die noninvasive in-vivo Konzentrationsbestimmung der zu untersuchenden Bestandteile des Bluts oder auch Gewebes.

15 Datenübertragung

5

10

Die Übertragung der Meßdaten und/oder der Auswertungsergebnisse an eine medizinische Zentralstation erfolgt entweder direkt, beispielsweise per Funk, Satellit, Mobilfunknetz bzw. über einen eingebauten Anschluß für ein Fremdgerät zur Datenübertragung, z.B. ein mobiles Telefon (Handy) oder indirekt über eine Relaisstation (Relais). Existiert eine solche Relaisstation, besteht die erfindungs-20 gemäße Vorrichtung aus zwei verschiedenen Teilvorrichtungen (einer Meßeinheit mit Sensorenblock und weiteren Bestandteilen der Vorrichtung, ggf. auch der Auswerteeinheit, sowie dem Relais), die in zwei getrennten Gehäusen untergebracht sind. In diesem Fall sind die Mittel zur Übertragung der Daten auf eine Nah- und eine Fernübertragungseinheit aufgeteilt. Die Übertragung der Daten an **25** ' die Relaisstation erfolgt durch die Nahübertragungseinheit der Meßeinheit zu einem entsprechenden Empfänger des Relais drahtlos (d.h. nicht leitungsgebunden), z.B. mittels infraroter Datenübertragung, per Funk, durch ein Transponderoder Transceiversystem, mittels Schall (z.B. Ultraschall) oder anderer drahtloser dem Fachmann bekannter Kommunikationsmittel. Die Weiterleitung der Daten an ein Gesundheitszentrum erfolgt dann mittels der Femübertragungseinheit entweder leitungsgebunden, beispielsweise via Elektro-, Glasfaser-, Strom- bzw. Telefonkabel, ein anderes bestehendes oder auch eigenes Datennetz (z.B. auch Internet) oder aber drahtlos per Funk (z.B. via Mobilfunknetz), ggf. auch via Sa-

tellit. Auch eine gemischte Form der Datenübertragung ist möglich. Das Relais kann alternativ oder ersatzweise zu einer eigenen Datenfernübertragung auch einen Anschluß für ein Fremdgerät zur Datenübertragung, z.B. ein mobiles Telefon (Handy) besitzen.

5

10

15

20

30

Bei Verwendung einer Relaisstation kann z.B. auch die Auswerteeinheit statt ausschließlich in der Meßeinheit ganz oder teilweise in der Relaisstation untergebracht sein, während die Meßeinheit (Sensorenblock und ggf. andere Bestandteile der Vorrichtung) mittels dem Fachmann bekannter Kommunikationsmittel (z.B. Transponder oder Transceiver) die Meßdaten an die Relaisstation überträgt, die dann die Auswertung der Meßdaten in Konzentrationswerte bzw. andere Kenngrößen übernimmt und diese an die medizinische Zentralstation weiterleitet. In diesem Fall kann die Nahübertragung als wechselseitige Kommunikation ausgelegt sein. Die Relaisstation kann ebenfalls mobil sein. Insbesondere kann auch ein erster Teil der Auswertung in der Meßeinheit erfolgen, während der Hauptteil der Auswertung von der dann im Relais untergebrachten eigentlichen Auswerteeinheit übernommen wird.

Die medizinische Zentralstation wertet die eingehenden Daten weiter aus und unterrichtet gegebenenfalls den Patienten und seinen Arzt über die Notwendigkeit einer medizinischen Untersuchung. Gegebenenfalls kann der Arzt auch bereits eine Diagnose bzw. Ferndiagnose aufgrund der an ihn übermittelten Daten vornehmen.

25 Ausführungsbeispiele

Eine erfindungsgemäße Vorrichtung vereint in einer Baugruppe (Sensorenblock) verschiedene Meßelemente zur Erfassung von Kontaktwärme bzw. Wärmeleitung, beispielsweise mit Hilfe von Kaltleiern (PTCs, i.a. Metalle) oder Heißleitern (NTCs, i.a. Halbleiter), von Strahlung, beispielsweise durch Thermopiles, und gegebenenfalls weiterer Größen in einer geeigneten Anordnung zur Ermittlung besagter physikalisch meßbarer Größen über geeignete Zeiträume, beispielsweise einige Sekunden, hinweg. Welterhin umfaßt der Sensorenblock Strahlungsquellen (z.B. LEDs) und entsprechende Detektoren, zur Erfassung weiterer physikalischer Meßwerte. Diese dienen einerseits wie die vorgenannten meßba-

20

25

30

ren Größen der Bestimmung von Meßwerten zur Ermittlung von Blutbestandteilen bzw. deren Konzentration und andererseits zur Bestimmung von Faktoren wie Hautbeschaffenheit, Hautlarbe, Durchblutungszustand, pH-Wert, Hāmatokrit-Wert, der Partialdruck der Blutgase Kohlenstoffdioxid und Sauerstoff (pCO₂, pO₂) und die Sauerstoffsättigung des Hämoglobins etc. Die aufgenommenen Meßwerte werden in geeigneter Weise mathematisch bearbeitet bzw. ausgewertet und mittels einer oder mehrerer gespeicherten Kalibrationsfunktion(en) bestimmten Konzentrationen im Blut bzw. Gewebe zugeordnet.

Eine Ausführungsform besteht aus einem Sensorenblock mit einem Kontaktteil für den direkten Kontakt des Sensorenblocks mit dem lebenden Körper und zusätzlich einem Abstandshalter ("Spacer"), der dafür sorgt, daß neben dem direkten Kontakt ein definierter Abstand geschaffen wird, der Energieübertragungen in Form von elektromagnetischer Strahlung im sichtbaren bzw. infraroten oder ultravioletten Spektralbereich ermöglicht und deren Bestimmung erlaubt. Weiterhin beinhaltet die Vorrichtung eine Auswerteeinheit, Strahlungsquellen, Detektoren sowie eine Datenübertragungseinheit und eine Stromversorgung.

Eine Baugruppe I (Sensorenblock) vereint in einer solchen Ausführungsform zwei NTCs, zur Messung von Wärmeleitung, ein Thermopile zur Messung von Wärmestrahlung sowie eine Optik (Linse und/oder Filter) zur Bündelung zu messender und zur Ausfilterung störenden Wellenlängen der eintreffenden Strahlung. Weiterhin enthält der Sensorenblock ein oder bevorzugt mehrere LEDs verschiedener Wellenlängen, bevorzugt drei verschiedene Wellenlängen im sichtbaren Spektralbereich und drei Wellenlängen im nahen infrarot (NIR). Au-Berdem sind Detektoren für infrarotes, sichtbares und/oder ultraviolettes Licht vorhanden (z.B. Fotodioden, Fotoelemente, Thermopiles, Biosensoren, etc.), deren Auswahl nach den einem Fachmann bekannten Regeln der Technik erfolgt. Ein, bevorzugt auch mehrere, weitere NTCs dienen der Erfassung der thermischen Umgebungsbedingungen. Sowohl die genannten LEDs (Strahlungsquellen) und die entsprechenden Detektoren, als auch die besagten weiteren NTCs können dabei in den Sensorenblock integriert oder aber ganz bzw. teilweise von diesem getrennt sein. In dem Sensorenblock sind die betreffenden Bauelemente in einer aus geeignetem Material (belspielsweise Kunststoffen) gefertigten Hatte-

rung in geeigneter Weise (beispielsweise, aber nicht notwendigerweise, kreisförmig) angeordnet. Erfindungsgemäß ist diese Baugruppe in geeigneter Weise (z.B. elektronisch und/oder optisch, etc.), gegebenenfalls unter Verwendung von Analog/Digital bzw. Digital/Analog Wandlem, mit einer (elektronischen) Baugruppe II verbunden, in welcher die Signale der Baugruppe I in geeigneter Weise signaltechnisch (z.B. Verstärkung, Demodulation, Umformung optischer in elektronische Signale) und/oder mathematisch bearbeitet und zueinander in Beziehung gesetzt werden (Auswertung). Eine weitere Baugruppe (Baugruppe III) umfaßt Mittel zur Datenübertragung per Funk (z.B. Transceiver, Mobilfunknetz, ggf. auch via Satellit, etc.) an eine medizinische Zentralstation (die medizinische Zentralstation ist nicht Teil der Vorrichtung). Die medizinische Zentralstation wertet die eingehenden Daten weiter aus und unterrichtet gegebenenfalls den Patienten und seinen behandelnden Arzt über die Notwendigkeit einer medizinischen Untersuchung. Insbesondere kann die medizinische Zentralstation auch der behandelnde Arzt selbst sein. Gegebenenfalls kann der Arzt auch bereits eine Diagnose bzw. Ferndiagnose aufgrund der an ihn übermittelten Daten vornehmen.

In einer Weiterbildung dieser Ausführungsform existiert eine externe Relaisstation (Relais), die ortsfest oder mobil sein kann. In diesem Fall kommuniziert die Datenübertragungseinheit (Baugruppe III) mit der externen Relaisstation (Reiais), die ihrerseits mit der medizinische Zentralstation in Verbindung steht oder sich mit dieser in Verbindung setzten kann. Existiert eine solche Relaisstation (Relais), besteht die erfindungsgemäße Vorrichtung aus zwei verschiedenen Teilvorrichtungen (erstens einer Meßeinheit mit Sensorenblock und weiteren Bestandteilen der Vorrichtung, ggf. auch der Auswerteeinheit, sowie zweitens dem Relais), die in zwei getrennten Gehäusen untergebracht sind.

In einer Variation dieser Ausführungsform sind die Strahlungsquellen Laserdioden. In einer weiteren Variation werden sowohl ein oder mehrere Laserdioden als auch ein oder mehrere LEDs als Strahlungsquellen eingesetzt.

In einer weiteren Variante der Ausführungsform sind zusätzliche Detektoren für infrarotes, sichtbares und/oder ultraviolettes Licht (d.h. elektromagnetische Strahlung) vorhanden, die auf besagtem Kontaktteil des Sensors so angeordnet

5

10

15

20

25

sind, daß sie dem Verlauf des Randes der Kontaktfläche besagten Kontaktteils folgen und gestreute elektromagnetische Strahlung detektieren. Diese zusätzlichen Detektoren sind dabei kreisförmig, oval oder in irregulärer geometrischer Form um besagten Spacer herum angeordnet.

5

In einer veränderten Ausführungsform umfaßt die emittierte Strahlung ein oder mehrere Wellenlängen im sichtbaren, infraroten und/oder ultravioletten Spektralbereich.

In einer bevorzugten Ausführungsart sind sowohl alle oder einige Strahlungs-10 quellen als auch alle oder einige entsprechende Detektoren außerhalb des Sensorenblocks angebracht und mit diesem durch optische Fasern verbunden, wodurch sich der Sensorenblock noch kompakter ausführen läßt. Die Strahlung der Strahlungsquellen wird mittels geeigneter optischer Fasern zur derjenigen Stelle des Sensorenblocks geleitet, der mit dem Körper der Person, deren Blutglucose-15 konzentration bestimmt werden soll in Wechselwirkung tritt. Weitere geeignete optische Fasern übertragen die nach der Wechselwirkung mit der zu messenden Person wieder eintreffende Strahlung an entsprechende Detektoren.

In einer modifizierten Ausführungsform sind alle oder einige Strahlungsquellen 20 außerhalb des Sensorenblocks angebracht und mit diesem durch optische Fasern verbunden, die entsprechenden Detektoren sind jedoch innerhalb des Sensorenblocks angeordnet, was Intensitätsverluste der Meßsignale bei der Einkoppelung in die optischen Fasern vermeidet und unter anderem zu einer höheren 25

Empfindlichkeit führt.

In einer weiteren Ausbildung der Ausführungsform können die Baugruppen I, II und/oder III auch zu einer einzigen Baugruppe vereint, in anderer Form kombiniert und/oder in eine oder mehrere weitere Baugruppen aufgeteilt sein.

30

In einer veränderten Ausführungsform sind ein oder mehrere Polarisationsfilter hinter ein oder mehreren Strahlungsquellen bzw. vor ein oder mehreren Detektoren vorhanden, um die emittierte Strahlung zu polarisieren, bzw. Veränderungen der Polarisation der verwendeten Strahlung zur bestimmen. Die PolarisationsfilWO 01/28414 PCT/DE00/03703

19

ter können ohne Beschränkung der Allgemeinheit Polarisationsfolien sein und fest oder drehbar angebracht sein.

In einer Weiterbildung dieser Ausführungsform ist eine entsprechende Mechanik zur Lageveränderung der Polarisationsfolien bzw. -filter vorhanden, die gegebenenfalls auch während des Meßvorgangs die Orientierung von ein oder mehreren Polarisationsfiltern einzeln oder zu mehreren unterschiedlich oder gleichartig verändem kann.

In einer weiteren Version der Ausführungsform kann der Sensorenblock am Körper befestigt werden. In einer Weiterbildung dieser Ausführungsform kann die erfindungsgemäße Vorrichtung komplett am Körper befestigt werden.

In einer bevorzugten Ausführungsform erfolgt die Datenübertragung zu besagter externer Relaisstation per Infrarot-, oder Ultraschallübertragung, während die externe Relaisstation die Daten drahtlos per Funk via Satellit, oder leitungsgebunden per Telefon-, Strom-, Glasfaserkabel oder ähnlich an besagte medizinische Zentralstation oder direkt an den behandelnden Arzt überträgt. Die Datenübertragung kann insbesondere auch über Internet und/oder Mobilfunknetz erfolgen.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform sind die drei Baugruppen durch Verwendung kleinster Bauteile und größtmöglichem Integrationsgrad der elektronischen Schaltungen so klein und kompakt ausgeführt, daß die erfindungsgemäße Vorrichtung Form und Größe einer Armbanduhr oder auch kleiner besitzt, wobei die Funktionen einer Armbanduhr (Anzeige von Zeit und Datum) gewährleistet sind. In einer Weiterbildung dieser Ausführungsform ist die Baugruppe II teilweise oder vollständig in besagte externe Relaisstation ausgelagert, was eine weitere Platzerspamis ermöglicht und eine geringere Größe des am Körper zu tragenden Teils der Erfindungsgemäßen Vorrichtung erlaubt.

Mit allen genannten Ausführungsformen wird mindestens eine, bevorzugt aber mehrere und insbesondere alle der folgenden Komponenten des Bluts bzw. Gewebes bestimmt: die Konzentration von Albumin, Arsen, Gesamtbilirubin, Blei,

15

20

25

Cadmium, Calcium, Chlorid, Cholesterln (Gesamt- & LDH-), Creatinin, Ethanol, Glucose, Hāmoglobin, Harnstoff, Harnsāure, Insulin, Kallum, Magnesium, Natrium, Ges. Protein sowie die Parameter Durchblutung, pH-Wert, Hāmatokrit-Wert, der Partialdruck der Blutgase Kohlenstoffdloxid und Sauerstoff (pCO₂, pO₂) und die Sauerstoffsättigung des Hāmoglobins, wobei diese Liste durch eine erweiterte Auswertung und ggf. eine Modifizierung des Sensorenblocks weiter ausgebaut werden kann.

10

15

20

30

Patentansprüche

- 1. Vorrichtung zur noninvasiven in-vivo Erfassung physikalisch meßbarer Größen zur Ermittlung der Konzentration von Bestandteilen des Körpers. Gewebes und insbesondere des Bluts sowie weiterer medizinisch relevanter Größen an einer räumlich eng begrenzten Körperstelle dadurch gekennzeichnet, daß
 - ein kompakter Sensorenblock vorhanden ist, der Meßvorrichtungen beinhaltet,
 - eine Auswertungseinheit vorhanden ist, die Meßsignale der besagten Meßvorrichtungen signaltechnisch und/oder mathematisch umformt, untereinander in Beziehung setzt und Parameter berechnet, die selbst medizinisch
 relevante Größen sind und/oder mittels einer oder mehrerer gespeicherter
 empirischer Kalibrationsfunktionen Konzentrationswerten der untersuchten
 Bestandteile des Bluts zugeordnet werden,
- eine Datenübertragungseinheit vorhanden ist, die Meßdaten und/oder Konzentrationswerte bzw. andere medizinisch relevante Größen (Puls, Durchblutung, Sauerstoffsättigung des Bluts, pH-Wert, Temperatur, etc.) an eine medizinische Zentralstation übermittelt,
- besagte Meßvorrichtungen Strahlungsquellen, Detektoren und/oder optische Hilfseinrichtungen sowie weitere Meßfühler zur Ermittlung von Umgebungsvariablen sind,
- besagte Strahlungsquellen Mittel zur Emission von W\u00e4rmestrahlung sowie Mittel zur Emission von sichtbarem, infraroten und/oder ultraviolettem Licht sind,
- besagte Detektoren Mittel zur Messung von W\u00e4rmestrahlung und/oder
 W\u00e4rmeleitung sowie Mittel zur Messung elektromagnetischer Strahlung im sichtbaren, infraroten und/oder ultravioletten Spektralbereich sind,
 - besagte optische Hilfseinrichtungen Linsen und/oder Filter f
 ür infrarotes, ultraviolettes und/oder sichtbares Licht sind,
 - besagte Meßfühler zur Ermittlung von Umgebungsvariablen Mittel zur Messung von Temperatur und Luftfeuchtigkeit sind,
 - besagte Meßvorrichtungen geeignet sind, die vom lebenden Körper auf den Sensorenblock treffende Strahlung frequenzdispersiv (nach der Wellenlänge) und/oder energiedispersiv (nach Quanten) detektieren.

15

20

- 2. Vorrichtung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß besagte Strahlungsquellen LEDs und/oder Laserdioden sind.
- Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 2, dadurch gekennzeichnet, daß besagte Detektoren für Wärmestrahlung ein oder mehrere Thermopiles sind.
 - 4. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß besagte Detektoren für Wärmeleitung ein oder mehrere PTCs und/oder NTCs sind.
 - 5. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß besagte Detektoren für elektromagnetische Strahlung Fotodioden, Fotozellen, Antennen und/oder Thermopiles sind.
 - 6. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß sich ein oder mehrere der besagten Strahlungsquellen ganz oder teilweise außerhalb des besagten Sensorenblocks befinden und daß optische Fasern vorhanden sind, welche die emittierte Strahlung der betreffenden Strahlungsquellen zu besagtem Sensorenblock übertragen.
 - 7. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß sich ein oder mehrere der besagten Detektoren ganz oder teilweise außerhalb des besagten Sensorenblocks befinden und daß optische Fasern vorhanden sind, die die zu detektierende Strahlung von besagtem Sensorenblock zu den betreffenden Detektoren übertragen; die optischen Fasern sind ggf. zu mehreren In einem Strang oder in mehreren Strängen gebündelt.
- 8. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß
 30 besagte Filter Polarisationsfilter bzw. -folien sind.
 - 9. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß besagte Filter optische Hoch-, Tief- und/oder Bandpaßfilter für bestimmte Wellenlängen bzw. Wellenlängenbereiche sind.

10. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß

besagte Auswertungseinheit einen oder mehrere Mikroprozessoren und/oder Mikrokontroller beinhaltet.

11. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß

besagte Auswertungseinheit einen oder mehrere Speicherbausteine beinhaltet.

10

12. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß

besagte Speicherbausteine handelsübliche elektronische, magnetische und/oder magnetooptische Bauteile sind.

15

13. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 12, dadurch gekennzeichnet, daß

besagte Datenübertragungseinheit ein Transceiver-, oder Transpondersystem ist.

20

14. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 13, dadurch gekennzeichnet, daß

besagte Datenübertragungseinheit Mittel zur Nutzung eines Mobilfunknetztes beinhaltet.

25

15. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 14, dadurch gekennzeichnet, daß

besagte Datenübertragungseinheit Mittel zur Nutzung von Satellitenübertragung beinhaltet.

30

16. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 15, dadurch gekennzeichnet, daß

eine externe Relaisstation (Relais) vorhanden Ist, die eine Datenfernübertragungseinheit zur Nutzung von Funkübertragung, Satellitenübertragung, Mobil-

funknetz, bestehender und/oder eigener leitungsgebundener Festnetze, wie Telefon-, Stromnetz bzw. Glasfaserkabel etc. besitzt, die besagte Datenübertragung an besagte medizinische Zentralstation gestatten und daß sowohl besagte Datenübertragungseinheit, als auch besagte Relaisstation (Relais) Mittel zur gegenseitigen Kommunikation untereinander besitzen.

- 17. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bls 16, dadurch gekennzeichnet, daß
- besagte Mittel zur Kommunikation Infrarotsender und -empfänger, Schall- und insbesondere Ultraschallsender und -empfänger, (Funk-)Transceiver oder Transponder sind.
 - 18. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 17, dadurch gekennzeichnet, daß
- eine Mechanik zur Lageveränderung besagter Polarisationsfilter bzw. -folien vorhanden ist, die gegebenenfalls auch während des Meßvorgangs die Orientlerung von ein oder mehreren Polarisationsfiltern einzeln oder zu mehreren unterschiedlich oder gleichartig verändern kann.
- 20 19. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 18. dadurch gekennzeichnet, daß

die erfindungsgemäße Vorrichtung durch Verwendung kleinster Bauteile und größtmöglichem Integrationsgrad der elektronischen Schaltungen so klein und kompakt ausgeführt ist, daß sie am Körper getragen werden kann.

25

- 20. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 19, dadurch gekennzeichnet, daß
- besagte Auswertungseinheit teilweise oder vollständig in besagte externe Relaisstation ausgelagert ist, was eine weitere Platzerspamis ermöglicht und eine geringere Größe des am Körper zu tragenden Teils der erfindungsgemäßen Vorrichtung erlaubt.
 - 21. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 20, dadurch gekennzeichnet, daß

die erfindungsgemäße Vorrichtung Form und Ausmaße einer Armbanduhr oder kleiner besitzt, wobei die Funktionen einer Armbanduhr (Anzeige von Zeit und Datum) gewährleistet sind.

- 5 22. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 21, dadurch gekennzeichnet, daß besagte Relaisstation ortsfest oder mobil ist.
- 23. Verfahren zur noninvasiven in-vivo Erfassung physikalisch meßbarer Größen zur Ermittlung der Konzentration von Bestandteilen des Körpers, Gewebes und insbesondere des Bluts sowie weiterer medizlnisch relevanter Größen an einer räumlich eng begrenzten Körperstelle dadurch gekennzeichnet, daß mindestens einer, bevorzugt aber mehrere und insbesondere alle der folgenden Effekte erfaßt und die gewonnenen Meßdaten zur Auswertung benutzt werden:
- die Absorption bei bestimmten Wellenlängen, bzw. die Absorptionsspektren. der einzelnen Komponenten des Gewebes bzw. Bluts, die von verschiedenen Molekülzuständen geprägt sind (z.B. Vibrations- bzw. Kombinations-schwingungen), die sich als Absorptionslinien der Hauptschwingung und entsprechender Oberschwingungen in einem ansonsten kontinuierlichen elektromagnetischen Spektrum (z.B. eines schwarzen Strahlers) niederschlagen, wobei zwei Aspekte genutzt werden können: insbesondere die Absorption der durch die Temperatur gegebenen Strahlung tieferer Gewebeschichten aber auch die Absorption bei der Reflexion eingestrahlter Strahlung bestimmter Wellenlängen;
- die Emission bei bestimmten Wellenlängen, bzw. die Emissionsspektren, der einzelnen Komponenten des Gewebes bzw. Bluts;
 - die optische Aktivität, die einige Komponenten des Gewebes bzw. Bluts aufweisen, die die Polarisationsebene von eingestrahlter Strahlung geeigneter Wellenlängen in charakteristischer Weise dreht;
- die Reaktion des K\u00f6rpers auf zu- bzw. abgef\u00fchrte W\u00e4rmemengen, die durch einige Komponenten des Gewebes bzw. Bluts beeinflu\u00dft werden kann, wobei unter anderem auch durch gezielte Ver\u00e4nderung des nat\u00fcrlichen Temperaturgradienten im K\u00f6rper (z.B. von Au\u00dfen nach Innen) die temperaturabh\u00e4n-

gigen Emissionseigenschaften von Gewebeschichten gezielt verändert werden können.

- 24. Verlahren nach Anspruch 23, dadurch gekennzeichnet, daß
- besagte Meßdaten erfaßt und ausgewertet werden, und daß die Ergebnisse die-5 ser Auswertung Konzentrationswerten besagter Bestandteile des Körpers, Gewebes bzw. Bluts sowie besagten weiteren medizinisch relevanten Größen zugeordnet werden und daß zusätzlich die erhaltenen Werte bzw. Größen an eine medizinische Zentralstation übermittelt werden können, die ggf. die übermittelten Informationen unter medizinischen Gesichtspunkten weiter auswertet und bei Er-10 reichen bestimmter Schwellenwerte oder Vorliegen bestimmter Wertemuster (bestimmte Kombinationen verschiedener medizinischer Informationen) sowohl den Patienten als auch den behandelnden Arzt informiert bzw. alarmiert.
- 25. Verfahren nach einem der Ansprüche 23 bis 24, dadurch gekennzeichnet, 15 daß

die Messung besagter Effekte durch Verwendung einer Vorrichtung erfolgt, die

- einen kompakten mobilen Sensorenblock umfaßt, der Meßvorrichtungen beinhaltet sowie
- 20 eine Auswertungseinheit, die Meßsignale der besagten Meßvorrichtungen signaltechnisch und/oder mathematisch umformt, untereinander in Beziehung setzt und Parameter berechnet, die selbst medizinisch relevante Größen sind und/oder mittels einer oder mehrerer gespeicherter empirischer Kalibrationsfunktionen Konzentrationswerten der untersuchten Bestandteile des Bluts 25
- zugeordnet werden, und
 - eine Datenübertragungseinheit, die Meßdaten und/oder Konzentrationswerte bzw. andere medizinisch relevante Größen (Puls, Durchblutung, Sauerstoffsättigung des Bluts, pH-Wert, Temperatur etc.) an eine medizinische Zentralstation übermittelt.

26. Verfahren nach einem der Ansprüche 23 bis 25, dadurch gekennzeichnet, daß

dle Auswertung durch ein oder mehrere Mikroprozessoren und/oder Mikrokontroller unter Verwendung elektronischer und/oder mathematischer Mittel, bei-

spielsweise der Bildung von Differenzen, Quotienten, Ableitungen, Integralen bzw. mathematischer Transformationen (z.B. Fouriertransformation) und/oder anderen dem Fachmann zugänglichen und bekannten Methoden erfolgt.

- 5 27. Verfahren nach einem der Ansprüche 23 bis 26, dadurch gekennzelchnet, daß die Zuordnung zu Konzentrationswerten besagter Bestandteile sowie besagter weiterer medizinisch relevanter Größen mittels mindestens einer, bevorzugt aber
- weiterer medizinisch relevanter Größen mittels mindestens einer, bevorzugt aber mehrerer empirischer Kalibrationsfunktionen erfolgt, die mittels dem Fachmann bekannter statistischer Methoden wie Korrelation, Regression, Varianz-, Eigenvektor-, Hauptkomponenten-, Diskriminanz-, Faktoren-, und/oder Clusteranalysen etc., unter anderem auch mittels der statistischen Technik neuronaler Netze gewonnen wurden.
- 28. Verfahren nach einem der Ansprüche 23 bis 27. dadurch gekennzeichnet, daß eine Datenübertragung drahtlos via Funk (z.B. Transceiver, Transponder, etc.), Satellit, infrarot oder Ultraschall an besagte medizinische Zentralstation oder eine Relaisstation erfolgt.
 - 29. Verfahren nach einem der Ansprüche 23 bis 28, dadurch gekennzeichnet, daß
 - eine Datenübertragung von besagter Relaisstation drahtlos via Funk (z.B. Transceiver, Transponder, etc.), Mobilfunknetz, Satellit oder leitungsgebunden via Strom-, Telefon- oder Glasfaserkabel, etc. an besagte medizinische Zentralstatlon erfolgt.
 - 30. Verfahren nach einem der Ansprüche 23 bis 29, dadurch gekennzeichnet, daß
- die Meßergebnisse nach besagter Auswertung mindestens einer, bevorzugt mehrerer und insbesondere aller der folgenden Komponenten des Bluts bzw. Gewebes zugeordnet werden: der Konzentration von Albumin, Arsen, Gesamtbilirubin, Blei, Cadmium, Calcium, Chlorid, Cholesterin (Ges. & LDH-), Creatinin, Ethanol, Glucose, Hāmoglobin, Harnstoff, Harnsäure, Insulin, Kalium, Magnesi-

20

um, Natrium, Gesamtprotein sowie den medizinischen Größen Durchblutung, pH-Wert, Hämatokrit-Wert, dem Partialdruck der Blutgase Kohlenstoffdioxid und Sauerstoff (pCO₂, pO₂) und der Sauerstoffsättigung des Hämoglobins; wobel das Verfahren ausdrücklich nicht auf die genannten Komponenten bzw. medizinischen Größen beschränkt ist.

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VEROFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 26. April 2001 (26.04.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/28414 A3

(51) Internationale Patentklassifikation⁷: 5/0205

A61B 5/00,

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/DE00/03703

(22) Internationales Anmeldedatum:

20. Oktober 2000 (20.10.2000)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

DE

(30) Angaben zur Priorität: 199 50 486.5 20. Oktober 1999 (20.10.1999)

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): KAUFMANN-KIM, Yun-Oak [KR/DE]; Aplerbecker Mark Strasse 38, 44278 Dortmund (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): CHO, Ok-Kyung [KR/DE]; Im Rosengrund 6, 58239 Schwerte (DE).

- (74) Anwalt: MÜNICH, Wilhelm; Kanzlei Münich und Kollegen, Wilhelm-Mayr-Strasse 11, 80689 München (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): JP, KR, US.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

(88) Veröffentlichungsdatum des internationalen
Recherchenberichts: 22. November 2001

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: DEVICE FOR CARRYING OUT THE NON-INVASIVE DETERMINATION OF THE CONCENTRATION OF CON-STITUENTS IN THE BLOOD
- (54) Bezeichnung: VORRICHTUNG ZUR NONINVASIVEN BESTIMMUNG DER KONZENTRATION VON BESTANDTEILEN IM BLUT
- (57) Abstract: The invention relates to a device and method for carrying out the non-invasive in-vivo detection of interactions between a living body and a part of the sensor block of the inventive device, for carrying out the parallel or sequential determination of the concentration of one or more different constituents in a living body or in the tissue and blood thereof, in particular but not exclusively, glucose, and for establishing additional medically relevant quantities (e.g. pulse, blood circulation, oxygen saturation of the blood, pH value, temperature, etc.) at individual suitable points on the body. All measurement data is recorded in a temporal process, digitized, and is mathematically converted in an appropriate manner. The results are associated with the concentration values of the blood constituents to be analyzed by using an empirical calibration function. In addition, the device contains means for wirelessly transmitting the measurement data and/or the evaluation results to a medical central station.
- (57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft eine Vorrichtung und ein Verfahren zur noninvasiven in-vivo Erfassung von Wechselwirkungen zwischen einem lebenden Körper und einem Teil des Sensorenblocks der erfindungsgemäßen Vorrichtung, zur parallelen bzw. sequentiellen Bestimmung der Konzentration eines oder mehrerer verschiedener Bestandteile in einem lebenden Körper bzw. in dessen Gewebe und Blut, insbesondere, aber nicht ausschließlich Glucose, sowie weiterer medizinisch relevanter Größen (z.B. Puls, Durchblutung, Sauerstoffsättigung des Blutes, pH-Wert, Temperatur, etc.) an einer einzelnen geeigneten Körperstelle. Alle Meßdaten werden in ihrem zeitlichen Verlauf erfaßt, digitalisiert und geeignet mathematisch umgeformt. Die Ergebnisse werden mittels einer empirischen Kalibrationsfunktion den Konzentrationswerten der zu analysierenden Blutbestandteile zugeordnet. Außerdem enthält die Vorrichtung Mittel zur drahtlosen Übertragung der Meßdaten und/oder der Auswertungsergebnisse an eine medizinische Zentralstation.

₹

VO 01/28414

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interi anal Application No PCT/DE 00/03703

A. CLASSI IPC 7	A61B5/00 A61B5/0205		
A ac===#== - ·	a laternational Potent Classification (IDC)	cation and IDC	
	o International Patent Classification (IPC) or to both national classifi	cation and IPC	
	SEARCHED currentation searched (classification system followed by classification system followed by classifi	tion symbols)	
IPC 7	A61B		
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are included in the fields se	arched
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data b	ase and, where practical, search terms used	
EPO-In	ternal		
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	elevant passages	Relevant to claim No.
X	WO 95 07048 A (BESSON ET AL.) 16 March 1995 (1995-03-16) page 31, line 17 -page 33, line page 35, line 7 - line 14 page 39, line 20 -page 44, line figures 1-6		1
А		-/	2,5, 10-13, 15,17, 19,20, 22-24, 28-30
X Furth	ner documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed i	п аппех.
Special ca	tegories of cited documents:		
A docume consid	ent defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance socially the comment but published on or after the international	"T" later document published after the inter or priority date and not in conflict with t cited to understand the principle or the invention	he application but ory underlying the
filing d 'L' docume which	ate nt which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another	"X" document of particular relevance; the ci- cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the doc "Y" document of particular relevance; the ci-	be considered to ument is taken alone
	n or other special reason (as specified) ent reterring to an oral disclosure, use, exhibition or neans	cannot be considered to involve an involve an involve document is combined with one or more ments, such combination being obvious	entive step when the e other such docu-
	nt published prior to the international filing date but an the priority date claimed	in the art. *8* document member of the same patent for	amily
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sear	ch report
2	7 April 2001	09/05/2001	
Name and n	nailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk	Authorized officer	
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016	Chen, A	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter. Snal Application No
PCT/DE 00/03703

0.40	MINE DOCUMENTS CONCIDEDED TO BE DELEVANT	
Category °	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Category	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	nelevani to cisim No.
Υ	WO 98 03847 A (MILLS) 29 January 1998 (1998-01-29) page 11, line 32 -page 13, line 32 page 15, line 26 -page 17, line 11 figure 6	23
Α		1,3-6, 9-11
Y .	WO 99 27848 A (ABBOTT LABORATORIES) 10 June 1999 (1999-06-10) page 11, line 28 -page 15, line 23 page 17, line 1 -page 18, line 11 page 31, line 14 -page 36, line 11 figures 3,4	23
Α	1194103 3,4	1,2,30
Α	EP 0 880 936 A (AKAI ET AL.) 2 December 1998 (1998-12-02)	1,10-13, 15-17, 20,22,23
	column 4, line 34 -column 11, line 22 figures	
A	WO 99 39630 A (UNIVERSITY OF MASSACHUSETTS) 12 August 1999 (1999-08-12)	1-7,10, 11,23, 25-27
	<pre>page 10, line 30 -page 11, line 27 page 15, line 3 -page 18, line 6 page 31, line 5 -page 35, line 10 figures 10A-12B</pre>	
Α	EP 0 771 546 A (OTT) 7 May 1997 (1997-05-07) column 8, line 49 -column 12, line 7 figures 1-3	1,6-8, 10,27,30
A	WO 96 16698 A (ÖSTERREICHISCHES FORSCHUNGZENTRUM SEIBERSFORF GES. MBH) 6 June 1996 (1996-06-06) page 13, line 29 -page 16, line 5 page 17, line 6 - line 19 figures 5-7,10	8,18
		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members .

Inter.. onal Application No PCT/DE 00/03703

	atent document I in search report		Publication date	1	ratent tamily member(s)	Publication date
WO	9507048	Α	16-03-1995	DE	4329898 A	06-04-1995
	300,0,0	••		DE	59403133 D	17-07-1997
				EP	0719108 A	03-07-1996
				US	5862803 A	26-01-1999
				US	5957854 A	28-09-1999
WO	9803847	Α	29-01-1998	AU	3721997 A	10-02-1998
				EP	0944347 A	29-09-1999
				US	5978691 A	02-11-1999
WO	9927848	Α	10-06-1999	US	6070093 A	30-05-2000
				EP	1037554 A	27-09-2000
EP	880936	 A	02-12-1998	JP	10328170 A	15-12-1998
				JP	11104088 A	20-04-1999
WO	9939630	Α	12-08-1999	US	6006119 A	21-12-1999
				AU	2585799 A	23-08-1999
EP	771546	Α	07-05-1997	DE	19630381 A	15-05-1997
WO	9616698	Α	06-06-1996	AT	403654 B	27-04-1998
				AT	223394 A	15-09-1997
				ΑU	707671 B	15-07-1999
				AU	3897595 A	19-06-1996
				CA	2206273 A	06-06-1996
				EP	0794731 A	17-09-1997
				US	6032071 A	29-02-2000

. INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inter. Julies Aktenzeichen PCT/DE 00/03703

A. KLASSI IPK 7	PIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES A61B5/00 A61B5/0205		
Nach der In	lernationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kla	ssifikation und der IPK	
B. RECHE	RCHIERTE GEBIETE		
Recherchies IPK 7	nter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo A61B	ole)	
	nte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so		
EPO-In	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	Jame der Datenbank und evil. Verwenuele :	Suchbegriffe)
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröttentlichung, soweit erforderlich unter Angab	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	WO 95 07048 A (BESSON ET AL.) 16. März 1995 (1995-03-16) Seite 31, Zeile 17 -Seite 33, Zei Seite 35, Zeile 7 - Zeile 14 Seite 39, Zeile 20 -Seite 44, Zei Abbildungen 1-6		1
A		-/	2,5, 10-13, 15,17, 19,20, 22-24, 28-30
	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	
*Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : *A' Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist *E' älleres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist *L' Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung betegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) *O' Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P' Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlichungen ist "Veröffentlichung, die Werden werden, wenn die Veröffentlichung tür einen Fachmann dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlichung won besonderer Bedeu kann nicht als auf erfinderischer Tätigke werden, wenn die Veröffentlichung von besonderer Bedeu kann nicht als auf erfinderischer Tätigke werden, wenn die Veröffentlichung von besonderer Bedeu kann nicht als auf erfinderischer Tätigke werden, wenn die Veröffentlichung von besonderer Bedeu kann nicht als auf erfinderischer Tätigke werden, wenn die Veröffentlichung von besonderer Bedeu kann nicht als auf erfinderischer Tätigke werden, wenn die Veröffentlichung von besonderen Bedeu kann nicht als auf erfinderischer Tätigke werden, wenn die Veröffentlichung von besonderen Bedeu kann nicht als auf erfinderischer Tätigke werden, wenn die Veröffentlichung von besonderen Bedeu kann nicht als auf erfinderischer Tätigke werden, wenn die Veröffentlichung von besonderen Bedeu kann nicht als auf erfinderischer Tätigke werden, wenn die Veröffentlichung von besonderen Bedeu kann nicht als auf erfinderischer Tätigke werden, wenn die Veröffentlichung von besonderen Bedeu kann nicht als auf erfinderischer Tätigke werden, wenn die Veröffentlichun			worden ist und mit der r zum Verständnis des der oder der ihr zugrundeliegenden stung: die beanspruchte Erfindung nicht als neu oder auf chtet werden stung; die beanspruchte Erfindung eit beruhend betrachtet einer oder mehreren anderen Verbindung gebracht wird und naheliegend ist
	Abschlusses der internationalen Recherche 7. April 2001	Absendedatum des internationalen Red 09/05/2001	cherchenberichts
	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter	
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016	Chen, A	

. INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intel Snales Aktenzeichen PCT/DE 00/03703

	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kon	nmenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Y	WO 98 03847 A (MILLS) 29. Januar 1998 (1998-01-29) Seite 11, Zeile 32 -Seite 13, Zeile 32 Seite 15, Zeile 26 -Seite 17, Zeile 11 Abbildung 6		23
A	Abbirdaily 6		1,3-6, 9-11
Y	WO 99 27848 A (ABBOTT LABORATORIES) 10. Juni 1999 (1999-06-10) Seite 11, Zeile 28 -Seite 15, Zeile 23 Seite 17, Zeile 1 -Seite 18, Zeile 11 Seite 31, Zeile 14 -Seite 36, Zeile 11 Abbildungen 3,4		23
A	Abb i idangen 3,4		1,2,30
A	EP 0 880 936 A (AKAI ET AL.) 2. Dezember 1998 (1998-12-02) Spalte 4, Zeile 34 -Spalte 11, Zeile 22		1,10-13, 15-17, 20,22,23
A	Abbildungen WO 99 39630 A (UNIVERSITY OF MASSACHUSETTS) 12. August 1999 (1999-08-12) Seite 10, Zeile 30 -Seite 11, Zeile 27 Seite 15, Zeile 3 -Seite 18, Zeile 6 Seite 31, Zeile 5 -Seite 35, Zeile 10 Abbildungen 10A-12B		1-7,10, 11,23, 25-27
A	EP 0 771 546 A (OTT) 7. Mai 1997 (1997-05-07) Spalte 8, Zeile 49 -Spalte 12, Zeile 7 Abbildungen 1-3		1,6-8, 10,27,30
A	WO 96 16698 A (ÖSTERREICHISCHES FORSCHUNGZENTRUM SEIBERSFORF GES. MBH) 6. Juni 1996 (1996-06-06) Seite 13, Zeile 29 -Seite 16, Zeile 5 Seite 17, Zeile 6 - Zeile 19 Abbildungen 5-7,10		8,18

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Interr. iales Aktenzeichen
PCT/DE 00/03703

im Recherchenbe angeführtes Patentdo		Datum der Veröffentlichung		litglied(er) der Patentfamille	Datum der Veröffentlichung
WO 9507048	Α	16-03-1995	DE DE EP US US	4329898 A 59403133 D 0719108 A 5862803 A 5957854 A	06-04-1995 17-07-1997 03-07-1996 26-01-1999 28-09-1999
WO 9803847	Α	29-01-1998	AU EP US	3721997 A 0944347 A 5978691 A	10-02-1998 29-09-1999 02-11-1999
WO 9927848	Α	10-06-1999	US EP	6070093 A 1037554 A	30-05-2000 27-09-2000
EP 880936	A	02-12-1998	JP JP	10328170 A 11104088 A	15-12-1998 20-04-1999
WO 9939630	A	12-08-1999	US AU	6006119 A 2585799 A	21-12-1999 23-08-1999
EP 771546	Α	07-05-1997	DE	19630381 A	15-05-1997
WO 9616698	A	06-06-1996	AT AT AU AU CA EP US	403654 B 223394 A 707671 B 3897595 A 2206273 A 0794731 A 6032071 A	27-04-1998 15-09-1997 15-07-1999 19-06-1996 06-06-1996 17-09-1997 29-02-2000